PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 60181002 A

(43) Date of publication of application: 14 . 09 . 85

(51) Int. CI

A01N 59/16 A01N 25/08 A01N 59/20

(21) Application number: 59036142

(22) Date of filing: 29 . 02 . 84

(71) Applicant:

KANEBO LTD SHINANEN NEW

CERAMIC:KK KANTO KAGAKU

(72) Inventor:

HAGIWARA ZENJI NOHARA SABURO

(54) ANTINICROBIAL COMPOSITION CONTAINING ZEOLITE AS CARRIER AND PRODUCTION THEREOF

(57) Abstract:

PURPOSE: The titled composition, obtained by fixing antimicrobial aliver, copper or zinc ions on ion exchange groups of zeolite by exchange reaction, stable in various media, and having improved prolonged duration of effect and water and heat resistance, etc.

CONSTITUTION: A particulate antimicrobial composition, containing natural or synthetic zeolite as a carrier, ion exchangeable metal, contained in the abovementioned zeobite, and substituted by a metal selected COPYRIGHT: (C)1985, JPO& Japio from silver, copper and zinc, and having

preferably 22.6µm average particle diameter in the state of containing water of crystalization or anhydrous state. The content of the antimicrobial metal is 0.0005W4% silver, 0.03W1D% copper and 0.04W14% zinc based on the anhydrous state. The above-mentioned composition is obtained by reacting zeolite with a solution containing the above-mentioned metal ions at 27pH, adding a binder to the metal-substituted zeolite, wet kneeding the resultant mixture with water or an aqueous solution of ures, molding the kneeded mbdure into a given shape, drying the molded material, and firing the dried material within a temperature region below the thermal decomposition starting temperature of the zeolite.

图 日本 图 的 時 疗 (JP)

① 符 許 出 頭 公 閉

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-181002

Mint Cl.1

識別記号

庁内敦理证号

@公開 昭和60年(1985)9月14日

A 81 N 59/19

59/20

7144-4H 7215-4H 7144-4H 寄査請求 未請求 発明の数 3 (全23頁)

◎発明の名称

ゼオライトを担体とする抗菌性組成物およびその製造方法

到特 顯 昭59-36142

⊚出 閲 昭59(1984)2月29日

荙 砂路 明 音

港 次 原 三郎 草津市橋岡町3番地の2

⑩発 明 者 原 **E**

西宫市高座町13番10号

節紡珠式会社 ⑩出 源 人

京京都區田区區田5丁目17至4号

株式会社シナネンニユ の出 阻 人

東京都港区海岸一丁目《番22号

ーセラミツク

⑩出 顧 入

関東化学株式会社

東京都中央区日本紙本町3丁目七番地

の代 理 人

弁理士 育 木 朗

外4名

4.7 Ħ

1. 売明の名称

ゼオライトを担信とする抗菌性組成物およ びその製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 天然セナライトもしくは合成セオライト、 又はこの両者を担体とし、酸ゼオライト中に含有 されるイボンを換可能な金属の一部分又は密質上 全部が親、別及び照鉛から改る群から選ばれた少 なくとも1種の金属により置換されて成る結晶水 含有状態又は無水状態の粒子状抗菌性組成物。
- 2. 平均粒子径が 2.6 /m 以下である特許請求 の範囲第1項記載の組成物。
- 3. 0.0005~45の銀、0.03~10多の網、 又は004~14五の単鉛[いずれも頂臘あ(無 水基準)」を含有する時許請求の範囲第1項記載 の知成物。
- 4. 想、銅及び運動から成る群から選ばれた複 数種類の金属がセオライト担体中に均一に分布し ており、顔を含有する場合はこれが他のいずれの

金属よりも少ない割合で存在する特許請求の範囲 第1項記載の組成物。

- 5. 天然セオライトもしくは合成セオライト、 又はこの両者を担体とし、該ゼオライト中に含有 されるイオン交換可能な金属の一部分又は実質上 金部が銀、銅及び亜鉛から成る群から選ばれた少 なくとも1種の金属により関係されており、さら 又は含まないて、 に無関系結合訓を含んで成型されている抗菌性組 成物。
- 6. 銀、網及び亜鉛から成る群から選ばれた少 なくとも1種の金属のイオンを含有する回7以下 の辞版中で諒イオンと、天然セオライトもしくは 合成セオライト、又はこの両者とを反応せしめる ことにより敵金属により関換されたゼオライトを 得、この金属魔袋セオライトに無機系結合剤及び / 又は有機系統会剤を添加して水又は尿素水溶液 と共に復式混和を行い、得られた混和物を所定の 形状に成型し、次にとの湿潤成型物を乾燥し、そ してゼオライトの熱分解開始以下の態度域におい て常用又は効圧下で蟾成することを特徴とする。

特局昭60-181002(2)

天結ゼオライトもしくは合成ゼオライト、又はとの調査を提供とし、該ゼポライト中に含有されるイオン交換可能な金属の一部分又は東貫上全部が銀、鋼及び亜鉛から成る群から選ばれた少なくとも1種の金属により環境されてかり、さらに無機系結合剤を含んで展型されている抗菌性組成物の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(発明の分野)

本祭明は抗菌性組成物とそれの成型方法に関するものである。さらに詳しくは本発明は耐水性、耐熱性等の点のみならず、抗菌力や抗菌効果の特性の思地よりみても優れた特性を有する天然または合成セオライトを担体とする新規な無機系の抗菌性組成物とそれの製造方法を提供するものである。殺闘剤としては有機系および無機系のものが各種市販されているが本発明は後者の分野に属するものである。

(従来技術)

さて、金誾イオン、例えば亜鉛イオン、網イオ

ン、銀イオン等が抗闘力を有するととは公知であ る。銀イオンは硝酸銀水高液の形態で消毒や穀菌 剤として一般に広く使用されているが、とれの密 液状での利用では取扱いも不便であり、おのすか 6用途も限定されてしまり離点がある。一方銀や ハロゲン化銀を活性炭アルミナまたはシリカゲル 系の物質やセルロース不敬布に物理吸着させ、と れを容器に入れたり、または適当の形状の塔に充 填するなぞして液の殺菌に使用することも実施さ れた。しかしながら後者の間定相への吸着の場合、 前述の吸着物質に対する殺菌性金属の保持容量や それの液相への漏出の点で欠点がある。例えば活 性炭に硝酸銀水溶液を接触させて銀を活性炭相に 保持させる時、水溶液相の硝酸銀の濃度を増大さ せれば活性炭相への銀の吸着量は上記の過度に比 例して増大するが、銀の吸着等温線よりみても明 らかなことく銀吸着豊には自から限界がある。ま た活性炭相に保持される銀畳が増大するにつれて、 かかる銀合有活性炭と溶液とを接触させた際には 園相の銀が早期に液和へ御出したり、蹦出する鍵

最が過去になる傾向が増大し、最終的には整要さ れる流中への鉄の商出量が許容量を越えてしまう 現象がしばしば見られる。かかる銀の箱出租金を 類力防止するために、例えば発育を目的とする銀 含有活性嵌中の銀含能を敵百 epm 保密の少量に抑 えた政債期が重要されている。しかもでからかか る殺菌剤の使用では殺菌力や殺菌効果の背続性の 点で必らずしも満足すべき状態とはいえない。銀 の制制については U.S.A.の公流衛生局では50 ppb 以下、預額では100 ppb以下、またスイスでは、 200ppb以下である。かかる規制値より判断して も銀合有砂筒便用時には液中への銀の高出を優力 量少限に防止して規制値以下に保って教育効果を 長期間にわたり最大に特続させるために新らしい 似の銀符材を開発するととは急格である。さらに 抗菌性組成物を天然複雑、合成複雑、不梳布、顏 料、シート、プラスチック、ペイント等に添加し て抗構性を供持させたりまたは壁面や短射等に抗 (開供組成物を収据して抗菌性を保持させる場合に は抗衛性組成物の粒子医が極端に小さいことが要

求される。抗型性能成物をエマルジョン、サスペンジョンで使用する時も同じ寡が要求される。次 に飲料水の設置や溶管の殺菌等に際しては抗菌性 組成物の成型酶度や金属イオンの密用が問題になる。

未等明書は市販の総額割金改良する目的で競彦 無概系の抗競性組成物について研究を進わた結果、 決然または合成ヨオライトを担体とする数細を粒 手よりなる抗菌性組成物が種々の媒体中で安定であり、抗菌効果の持続性、耐水性、耐熱 性際の点でも公舶の総密剤に比較して多くの利点 があり、さらに広い分野での利用の可能性がある ととを見出し、また抗菌性組成物の成型方法についても原展を方法を見出して本発明に到達した。 以下に本発明の細部を説明する。

(発明の標成)

この祭明は、天然セカライトもしくは合成セオライト、又はこの両帯を想体とし、腕セオライト中に含有されらイオン交換可能な金属の一部分又は密質上会部が銀、編及び無鉛から成る群から選

ばれた少なくとも1種の金属により環境されて放 る結晶水合和状態美ロ熱水色態の粒子状抗的性机 成物で天然をオライトもしくは台展セオライト。 又はこの約省を排体とし、敵セオライト中に含有 されるイオン交換可能を金属の一部分又は羽貫上 全部が舞、銅点び亜鉛から成る群から選ばれた少 なくとも1項の企用により履換されており、さら に無機系統合剤を含んで成形されている抗菌性根 成物:並びに銀、網及び亜鉛から成る群から選ば れた少なくとも1種の金属のイオンを含有する内 7 以下の前漢中で於イオンと天然セオライトもし くは合成セオライト、又はこの両者とを反応せし めることにより該金属により厳強されたセオライ トを初、この金属機模セオライトに無機系結合剤 及び/又は再機系結合剤を添加して永文は尿寒水 裕測と共に得式混和を行い、得られた混和物を所 定の形状に成型し、次にこの設潤成型物を乾燥し、 そしてゼオライトの熱分解開始以下の温度域にお いて常田又は蔵田下で鐃成するととを特徴とする、 前配の成型されている抗菌性組成物の製造方法に

(標成の具体的を脱明)

恐さる。

本発明の抗関性組成物は銃御性の変異の保持材 としてセオライトを使用しているが、とれの種類 としては天然品または合成品の何れを使用しても、 尺との両者を組合わせて使用しても発支えない。 本願で使用する抗菌性金属イオンである銅、亜鉛 および銀イオンのまなくとも1種類を担待する目 的でピオライトを使用する理由は下配にもとづく。 分子篩作用を示すせせライトは多孔質で比異面積 も極めて大であり、セオライトの種類により異な った大きさの細孔と空洞を保有する三次元の骨格 構造を有するアルミノシリケートより構成されて いる。かかる構造を有するセオライトに抗菌性金 異なイオン交換法により保持させた際には後者の 抗菌性金属はゼオライト母体に安定に結合して、 均一に分布し、細菌類に対して極めて活性度の高 い多孔性の比表面積の大きな抗菌性組成物の調製 が可能である。かかる方法で調製される抗菌性組 成物を殺菌に使用した場合は接触面積も大きく、

抗菌性の剱、痢かよび亜鉛イオンはセオライト担 体中で極めて活性に保持されて、その結果殺菌力 は増大し、且つ数額効果は長期にわたって特続さ せる効果があることが確認された。さらにセオラ イトを保持材(担体)とすることにより、熱的に も化学的にも安定した多孔性の抗菌性組成物が得 られる利点がある。するわち本発明の抗菌性組成 物は熱的に極めて安定であり100°~200℃では 組成変化は見られず、さらに 500 で付近に昇韻 して殆んど無水状態に保持しても依然結晶協造は 安定であって、ゼオライト母体に結合している銀、 亜鉛または銅の1部の結合が破壊されて金属酸化 物なぞに転換される現象はXー線同折では全く認 められない。さらに昇温を続行して600℃付近 に達すると初めて額めて微量の金属酸化物の生成 がX-線回折的に認められる程度にすぎない。銀 塩類は周知の始く日光等により変色されやすいか、 木発明のように銀イオンをセオライト母体にイオ ン交換反応により固定させた場合は耐候性が苦る しく増大し変色が最低限に防止出売る効果がある

ことが判明した。

抗菌性の似、銅、または亜角イオンをセオライ ト切のイオン交換器に交換反応により固定した場 合には、ゼオライト母体中の金属は容易に解離し $T \cdot \Lambda_g Z \rightarrow \Lambda_g + Z^- : CuZ_2 \rightarrow Cu^{2+} + 2Z^- : ZnZ_2$ → Zn²⁺+22 の如く抗菌性の金属イオンを容易に 生成するので抗菌効果を最大脈に発揮させること が出来る利点がある。従って金属状の銀またはハ ロゲン化銀の状態等で使用する公知の抗菌剤に比 贄して、同一抗菌効果を挙げるために、本発明の 抗菌性組成物中に含まれる抗菌性金属量はより少 なくて遊む利点がある。次に本発明の抗菌性組成 物は完全に無機物で構成されているために熱的~ 化学的にも、また機械的にも安定である。従って 耐溶剤性や耐薬品性も優れている。また本抗菌性 組成物は水に不溶であり、精成する成分の抗菌性 金属やゼオライト母体中に含まれるアルミナ、二 飲化珪素、金属酸化物等が長期間の使用に際して 殆んど辞出しない利点がある。すなわち実際の殺 **遺に際して抗菌性の強、銅、または亜鉛の水溶液**

預期間60-181002 (4)

相への辞出は努めて償少であり、何ねる公審規制 値以下に務相で保持されるので金く無容である。

本籍期の成型された抗菌性超越物の成型体の形状としてはベルット、タブレット、JAII板、円筋、ハニカム等の様々の形状のものが挙げられる。本発明の成型法で得られる成型体の樹枝的筋液で、本発明の成型法で得られる成型体の樹枝的筋液で、自動性の高い、大変が変更がある。かかる利息を有する本発明の時間である。かかる利息を有するで使用するの状態が大変が変更がある。または悪節の水を放射性のである状態がある似め、変元は悪節の水を放射性のないである。例れの上記成分も水溶液を設める場所に関すて中心によることが利用した。

ン交換の特性を示し、本覧明で使用する観、網、 および亜色の抗菌性の金属イオンと常温~高温で 交換反応を起して、本発明で必要とする景の上記 の抗関性金属イオンをセオライト母体中に保持さ せることが可能である。本発明で使用可能な天然 および合成セオライトはそれぞれの種類により異 なる特布のイオン交換容量を有している。

下配に配献する天然ならびに合成セオライトは 何れも本発明で必要とする最の微、頻、亜鉛の抗 簡性金属イオンを保持する能力を持っている。本 範別に好適な天然セオライトとして、例えばチャ パサイト (Chabasita) は 5 maq/8,モルデナイト (mordenita) は 2.6 mag/8, エリカナイト (Stionita) は 3.8 mag/8,クリノブチロライト (clinopolitalita) は 2.6 mag/8 の交換密を 足す。これらの天然のセオライト中には多くの不 総物が存在するが、これは本発明の抗菌性組成物 の関製に腐しては影響を与えない。一方合成セオ ライトとして例えば、Aー製セオライトは 7 mag/8, Xー製セオライトは 6.4 mag/8, Yー製セオライ

トは 5.0 men/8 の交換容易を示すが、これらのゼ オライトは本質明のギョテイト母体に使用して好 値である。

次に強、 制、 悪勢の抗菌性イオンの選択吸着性 はセオライトの種類により多少異なるが、 他の金 両イオンに比較して上記の抗菌性金属イオンはセ

オライトに対してより大きい吸着性を有する利点 がある。特に銀イオンのセオライトに対する要着 性は概めて高い。かかる京祭は本発明のセオライ トを担体とする抗菌性組成物を範疇目的で値々の 金属イオンを含む液体や水中で使用した際に本発 明で使用する Ag ⁺、Cu ²⁺、Zn ²⁺ の抗菌性イォシ がゼオライト母佐中に強力に結合されて、長期間 安定に保持されてかり、その結果、絵画効果が長 期間持続されることを意味している。例えば合成 のAー型ドオライトに対する1個金属イオンの選 択吸着性の順位は Az⁺> Tx⁺> Na⁺> K⁺> NH,⁺> $Rb^+ > Li^+ > Ca^+$ の類であり、X - 型ゼオライトに 対するI価金属イオンの選択吸着性の順位は Ag⁺> Ti+>Co+> Rb+>K+> Na+> Li+の順であり、さら にY-型セオライトに対する1価金属イオンの選 択吸着性の順位は Art>Cot>Rb+>NHt>K+> Na⁺>Li⁺ の顔である。上記3種の合成セオライ トに対する銀イオンの選択吸着性は最大である。 これより見てもセオライト母体に保持される抗菌 性の銀イオンの安定性が如何に大きいかは明白で

排閥昭60-181002 (5)

ある。従って本発明の如く、セオライトに保持さ れた抗菌性の銀の水器放相への溶出は、後述の実 新例よりみても明らかなように極めて備少に抑制 されて顔の規制値以下にあることは当然と考えら れる。天然のゼナライトの1例としてチャパサイ トに対する1価金属イオンの選択吸着性の順位は Ag⁺> Rb⁺> NH₄⁺> Nn⁺> い⁺の願である。前述の 合成セオライトと同様にチャパサイトに対しても 銀イオンの吸剤性が最大である。次にA-型セナ ライトに対する 2 価金属イオンの選択吸着性の順 位は $Zn^{2+}>Sr^{2+}>Ba^{2+}>Ca^{2+}>Co^{2+}>Ni^{2+}>$ Cd²⁺>Hg²⁺>Mg²⁺の願であり、これより見ても 抗菌性 Zn²⁺イオンの吸 離性が他の 2 価イオンに比 敷して優れているととは明白である。かかる事実 よりみてもゼオライトを担体とした抗菌性の亜鉛 超成物は水中で殺菌目的に使用しても、大部分の 抗菌性イオンがゼオライト母体中に安定に保持さ れることが推定される。

本発明で使用するセオライト素材については既 述の如く天然品または合成品の何れの使用も好適

カ夢を述べたが、抗菌性金属イオンをイオン交換 灰応で吸旋保持させる場合は使用するセオライト の比較面積が大きくて、それの形状が粉状~粒状 であるととが反応を促進する上でも留ましい。入 手可能な市販の合成セオライトとしてはミクロン オーダーのナトリウム型の粉末が多く、一方天然 のピオライトは通常粉末状(例100~200メ ッシュ)、 敦秋、プロック等の形態のものが入手 可能である。セオライト素材の比表面積が大きい ことが思せしいことは前述した通りであるが、通 常の市販のA-型ゼオライト、X-型ゼオライト、 Y - 型ピオライトの無水の活性化品の比表面積の 値は400~1000m2/8の範囲内にあり、これ らは本発明の喜材として好適である。一方天然セ オライトも比級面積100~500 m²/8 の範囲 にあるものの入手が可能であり、特に天然のモル デナイト、チャパサイト等は本発明のゼオライト 森材として好適である。

本発明では上記のセオライトは抗菌性イオンの 担持に先行して予め粉末~粒状品とされる。さら

に必要に応じてより微粉末に粉砕して本発明で使用する抗菌性組成物の平均粒子ほ2.6 μm 以下に予めしておき、かかるセキライト酸粉末に対してイオン変換反応により抗菌性金属を担待させることが好ましい。あるいは粒子径2.6 μm 以上の粉末や粒状のゼオライトを使用して抗菌性金属をとれて保持させた後、微粉砕を実施して平均粒子径2.6 μm 以下の抗菌性組成物に調整するつも好ましい。

以下众白

本発明者は天然セオライトおよび合成セオライ トを素材として用いて、これらの紫材に前述の3 種の抗菌性金額を保持させて各種の抗菌性組成物 を制限して流門性テスト音長期に真って実施して 来た。すなわち天然のセオライトとしては主とし てモルデナイト、チャパサイト、クリノプチロラ イト等を使用し、一方合成セオライトとしては主 としてAー型セオライト、X-型セオライト、Y - 型セオライト、合成モルデナイト、ハイシリカ ゼオライト(別:ペンタンル型ゼオライト)等を 中心として、これらに抗菌性金属として銀、鋼お よび無鈴をそれぞれ単独、または2種類以上組合 わせた状態で種々の制合に保持させて各種の抗菌 性組成物を調製して抗菌性テストを実施した。そ の結果、本発明の微細な抗菌性組成物やそれの成 型体は細菌や食物に対して抗菌効果が優れている ととが判明した。各種のテストを実施した結果、 抗菌力は抗菌食器の無類と保持長に主として左右 されるが、さらにセオライト母体の構造も関係す るととが見出された。本発明に担体として使用す

特局昭S0-181002 (6)

る前端の天然ならびに合成セナライトのみでは抗関能力は全く見られない。また天然のセオライト中に含まれる通常の不輔物は中等間の抗関性組成物の抗関力に対しては強んど影響を与えめことも判明した。ところで本葉間の抗関能観に物の平均較子種は26/m以下であるのが好ましい。

この発明におりる2.6 μm 以下の平均粒子径は抗角性組成物の1.0 0°~1.10 にの乾燥状態を結構性にして表示した値である。本発明の抗菌性組成物を水または他の媒体を使用して、エコルションを使用して、エコルションを使用して、エコルションを使用して、エコルションを使用して、サスペンション等の状態にそれを使用したりでは、サスペンション等の状態にそれを使用したが機構にそれを表して使用する際には機器にそれを表現の結構を表現の対象を使用する際は本発明の結構ましいが表現をは2.6 μm以下である。さらに本発明の抗概を対象子は2.6 μm以下である。さらに本発明の抗概に、平均粒子は2.6 μm以下である。さらに本発明の抗概に、平均粒子は2.6 μm以下である。さらに本発明の抗概に、利成物を天然機構、不統布、所料、シート、無限の強利の被機用組成物を天然機構、不統布、所料、シート、の強利の被機用組成物・チ材料、エアーフィルター、下数シート、高分科

次に本発明の抗菌性組成物における抗菌性食材のセオライト周相による適正を規持量について脱切する。

本発明に好適なビオライト窓材として削速した、 気能または合成ビオライトの交換容量は本発明で 必要とする抗菌性金属を保持するのに充分な能力 を有している。ナトリウム型の合成ビオライトに イオン交換により銀を10~20%(無水核酔) 保持させることは容易に可能である。例えばイナトリウム型)に紹を20岁(無水共産)以上に保持させたり、またエー型セオライトに保持させたり、またエー型セオライトに会けて出る。一方天然のマナイトで観を10~15岁程度(無水共産)イオング機会により、がすることはである。できることは可能である。のからなができることは可能である。ないののないできるとはでいるとのないののでは、無限である。がないのでは、またののなどができる。というなどでは、あるのが好きしいがこの理由は下記にもとつく。

本祭明者は名種の天然さたは合成セオライトを用いて、これらに種々の割合に銀を担持させて平均粒子往1.8 mm 以下の結晶水合有状態さたは無水状態の抗菌性組成物を調製してディスク法による抗菌性テストや真菌に対する死滅器の測定を実施した。この場合、被検菌としてはスタフイウコ

特別昭60-181002 (ア)

ッカス・オーレウス (Staphylococcua nureus)、 ロチラス・サブチリコ (Bacillus aubtilis)。 ロッシェリロブ・ロリ (Racherichia coti)、 シュードモナス・エルボノーサ (Pseudomonis acruginosa)、カンディダ・アルピカンス。 (Candida albicano)、アスペルドラス・フラ プス (Aspergillus flavus)、アスペラヤラス ・ニガー(Aspergillus niger) 等を使用した。 合成セオライト担体としてはA-型、X-型かよ びと、型セオライトのナトリウム型を使用し、ま た天然ゼオライト担体としては、クリノブチロラ イトおよびチャパサイトを使用し、これらの素材 に銀を1男(無水基準)以上保持して平均粒子径 1.8 μm 以下の種々の抗菌性組成物を調製して抗 背性テストも実施したところ、上述の被検菌に対 しては抗顔力は銀4至以上では何れの組成物も優 れてあり、またアスペルドラス・フラブス (Aspergillus flarus)の死被塞も何れの抗陰 性組成物を使用時も99~100%に遠した。さ

らに銀合有量が0.1~4%(無水菇草)の範囲で

もそれが48以上の場合の抗菌効果とほぼ同じ結 果が得られた。また経筋的に見ても健含者の上限 傾をより供くすることは拐猟である。さらに銀倉 有量が低下して 0.0 2 ~ 0.0 4 % (無水基準)程 度を含む A - 型セオライト、Y - 型セオライト、 天然モルデナイト等を保持担体とする平均粒子往 が 1.8 μm 以下の抗菌性組成物でも依然スタフィ ロコッカス・オーレウス (Staphylococus aureur)、エッシェリヒア・コリ (Encherichia coli)、シュードモナス・エルドノーサ (Pacudemonas acruginosa)、カンディグ・アルピカ ンス (Candida albicana)に対す抗菌効果は顕 野であり、一方アスペルギラス・フラブス (Aspergillus (lavus)の死故率も依然84~ 94点に寄することが判明した。上記の値よりさ らに銀合有量を低下させて 0.0006~0.0007 5 (紙水差準)に保持した抗菌性組成物でも前述 の数種の細菌については抗菌効果が認められ、ま たアスペルドラス・フラブス (Aspergillus flavuo)を用いた死数率の制定に際しても10

~198の値が得られた。しかしながら上記の値 以下の銀を含有する抗菌性組成物では抗菌効果は 剱の減少とともに急激に低下することが判明した。 以上の試験結果より、本発明の錫を含有する抗菌 性組成物では緑の下眼値を0.0006%とするのが 好ましい。次に銅を含有する平均粒子径が 1.8 //m 以下の結晶水含有状態または無水状態の抗菌性組 成物では、ゼオライト中に含まれる銅含量を0.03 ~108(無水族堕)とするのが好ましい。銅含 有の抗菌性組成物についても、既述の銀合有抗菌 性組成物と同様に、種々調製条件をかえて数多く の抗菌性組成物を制作して、これらについて抗菌 力の評価を実施した。例えばA-型セオライトに 鋼を20隻(無水若툪)農鹿保持させた平均粒子 係) 8 Am 以下の抗菌性組成物のアスペルギラス ・フラブス (Aspergillus flavus)に対する死 改率は100万である。上記以上に網を保持させ ても効果は不啻である。さらに細量が低下して5 ~68(無水基準)に導した際のアスペルギラス ・フラブス (Agpergillus (Invus)に対する死

散密は95~99年であり、さらに鋼を1~2 % 含有時は上配磁に対する死故率は52~70%に 低下した。

たお銅が1~28含有される木発明の抗菌性組

成物では、エッシェリヒア・コリ(Escherichia coli)やシュードモナス・エルギノーサ
(Pseudomonas acruginosa) に対しては依然
顕著な抗精効果が確認された。また網を0.5~
0.6 多(無水蒸草)含む天然のクリノプチロライトより調酔された本発明の平均粒子径が1.8 μm
以下の抗菌性組成物のアスペルギラス・フラブス
(Aspergillus finvus)に対する死被事を測定したととろ、3.7~4.7 まであった。さらに銅含

最を0.03%に保持した抗菌性組成物でも2~3の細菌に対して抗菌効果が認められた。網が0.03%以下では抗菌効果は網の減少とともに疾端に減少することが判明した。

上記の理由に基すいて本発明では錫の含有量を 0.03%~10%(無水基準)とするのが好まし い。次に亜鉛を含有する平均粒子径が1.8 mm 以

特問昭60-181002 (8)

下のお発明の結晶水合有状態または無水状態の抗衛性組成物では、セキライト中に含まれる亜鉛量を0.0 1~1 4 多(無水蒸凍)とするのが好ましい。亜鉛含有の抗菌性組成物についても、促进の銀型生化を含含有する抗菌性組成物と同様に、種類の調製生化をかえて数多くの抗菌性組成物を試作して、これらについて抗菌力の腎価を突縮した。例えばドー型セオライトに亜鉛を1 4 多(無水水池)保持させた平均粒子僅1.8 min 以下の抗菌性組成物のアニペルギラス・フラブス(Aspergillus flavus)に刻する死滅率は100多である。上記師以上に亜鉛を保持させても死成率は不変であった。

Y - 型ピオライトに亜鉛を 1 1.2 8 %(無水格 使)保持させた甲均粒子化 1.8 μm 以下の抗菌性 組成物のアスペルギラス・フラブス(Aspergillus fizvus)に対する死被率は 1 0 0 多であり、ま た抗菌性の評価では特にスタフィロコッカス・オ ーレウス(Staphylococcus aureus)やエッシ エリヒア・コリ(Escherichia coli)に刻して 著るしい抗菌効果があるととが確認された。また 天然のチャパサイトに亜鉛を保持させて平均粒子 等1.8 mm 以下の抗菌性組成物を調製した。との 場合運動を2.9 3 多および 0.1 1 多(無水基準) ・保持した組成物のアスペルギラス・フラブス (Aspergillus (Invus)に対する死酸率はそれ

ぞれ86g、35gであった。上記と同じ天然の ゼオライトを用いて運船を004g(無水巻準) 保持した平均粒子筏 1.8μm 以下の抗随性組成物 のアスペルギラス・フラブス(Aspergillus flavus)に対する死談率は21gであった。さら に上記天然のゼオライトを用いて亜鉛優が004 多以下についても各種テストを実施したところ、 抗菌力は亜鉛の低下とともに著しく減少すること が削別した。

かかる試験結果に基ずいて木発明の平均粒子径 1.8 μm 以下の抗菌性組成物では、使用するセオライト中に含まれる亜鉛量を145~0.04まとするのが好ましい。

次に、本発明の抗菌性組成物には前述した如く

線、制、亜鉛の群より週間れた抗菌性金属の2種 類以上を損待させるとともできる。

これの調制は単一抗菌性金属を含む木発明の抗 菌性組成物の調製法に進ずればよい。

さて、複数以上の抗菌性金属がセオライト中で 均一分布を示して一様な抗菌効果を挙げるために は、後端の実施剤に示した如く。複数以上の抗菌 力を有する金属塩混合維維を予め調助して、これ と前述した如き本発明に好適を突然または合成セ オライトとのイオン交換を、常晶~高温で実施す ればよい。この場合セオライト開相中の個々の金 場員の調節は水路液相中の個々の金属機度を調整 することにより、容易に達成出なる。水発明の抗 南陸組成物の中では銀を含有する抗菌性組成物の 抗菌力が開始や钥を含有するそれよりも大きい。 従って平均粒不能26 mm 以下の銀を有する複合 抗菌性組成物を調刺する際には銀の含有量を出来 るだけ少なく抑えて、阻節や関の合有質を観のそ れより増大させた方が経済的にも得覚である。か かる 複合 抗菌性組成物は多目的の設備に使用し

ても好適である。

次に、本発明の成型された抗菌性組成物の製造 方法について記憶する。との発明構成の件子は既 速したので、とこでは関連の脱明を補足する。先 ず成製用の素材の調製法について述べる。抗菌性 の金属として銀、調、亜鉛の詳より選ばれた1種 または複数以上の金層塩を含む溶液と、前述した

如意本管明的好所在天的也在社会或中主ライトの 初末へ松状晶とのイオン交換反応をバッサ放きた はカーラス洗を用いて、常面一高温で実施するこ と抑より、金属環境側セオライトよりなる抗菌性 租成物が得られる。ところで上記のイオン交換反 応に際して抗菌性の金額塩を含む水溶液相の山を 7 以下に調節する必要がある。かかる出調節によ り所定量の抗菌性金属がセオライト相に均一に分 布されると同時に1部の銀の酸化物、銅や亜鉛の 水限化物さたは塩蒸性塩の洗殻等がセオライトの 表面や細孔内に析出することにより本発明の抗菌 性組成物の細菌に対する活性度の低下を来す現象 を防止することができる。本発明の密材として使 用する天然、または合成セオライト、特に後者の 市販品はかなりの量の遊離アルカリを含んでいる ので、これに起因して抗菌性金属の1部が酸化物、 水酸化物、塩茶性塩等となり、ゼオライト相内へ 折出するのを模力防止するためにもイオン交換に 際して、水溶液相の固を7以下に保持する必要が ある。上記のイオン交換法で金属関換されたゼオ

ライトは正過後、水流して専門の金属イオンを除 生する。

次に乾燥工程を終て抗菌性食器の必要量を担持 したゼオライトを粉束化する。これに対して無機 **釆の結合削をよび/さたは有機系の結合削を配加** して水または尿泉溶液の存在下に飛式混和を実施 し、初られた混和物は成型機により適当な形状、 たとえばペレット、タブレット、球、柱、板、円 筒、ハニカム等に成型する。罹式混和時の含水率 は使用する粉体の物性や目的とする成型体の形状 にも支配されるが、通常の成型に際しては、17 ~40%の含水率が好適な範囲である。との場合、 混和に際して必要とする水分は、水または尿素水 宿液を添加することによって与えられる。尿素水 磨液を使用することにより、抗菌性組成物よりな る成型体の焼成に際して尿素が分解してNH、、 CO2およびH2Oの気体を発生して激しく発泡する ために、抗菌性成型体自身がより多孔性となり活 性化される効果がある。本発明で使用する好まし い無機系の結合削としてはモンモリノナイト(ベ

ントナイト)、カオリン、ケイソウ土、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ等が挙げられる。 また有機の結合剤としてはメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース類が例示される。

無機系の結合剤を併用時、前者は紫材に対して1 ~5 まの髭加が好ましい範囲である。次に上述の 方法で所定の形状に摩慰された抗菌性成型体は 9 0°~110 ℃で乾燥した後、最終的に抗菌性組 成物の熱分解開始以下の温度で焼成する。焼成湿 度域は使用する素材の構成により異なるが、木発 明に於いては通常の焼成の場合、340°~580 でが適当であり、もっとも好ましい領域は390° ~550℃である。この焼成は常圧または酸圧下. で実施すればよい。炉の排気を行なって減圧下に 焼成を行なり環由は下記による。減圧下の焼成を 実施することにより、本発明の抗菌性組成物の成 関体中に占める抗菌性金属種が増大した場合、そ れの1部が厳化物へ転換するのを最少限に保つ効 果がある。さらに木発明で使用するゼオライト素 材中、X - 型セオライトは熱、特に水蒸気を含む 加熱雰囲気では構造が劣化しやすい。X - 型セオ ライトを担体として使用した本発明の抗菌性組成 物の焼成を滅圧下に製施することにより、組成物 より発生する気体の除去が速やかに行なえて抗菌

特開昭60-181002 (10)

とを加えて、得られた混合物含有底の固を6.5 に 調節した後宮温下に9時間30分機拌した。イオ ン交換灰応終了後セオライト相を促過し引続きそ れの水洗を製造した。この場合の水洗は塩化銀鉄 陰によりゼオライト相中に過剰の銀イオンがなく なるまで実施した。次に媒被として水を用いて上 記の水洗終了済みセオライトの限式物師を行ない、 最終的に篩を用いで蒼発生成物を分級して微細粒 子の部分を採取した。本実施例では平均粒子径 1.1 //m の銀含有抗菌性組成物が 1.3 5 kg (100° ~110℃乾燥若葉)得られた。

· 以下氽白

性組成物が安定状態で燃成される利点があるとと が確認された。

本成型方法により調整された抗腐性成型体は、 後述の時機関に示したように見用密度も高くて、 機械的強度も優れてかり、さらに抗能力も高い特 故がある。殺菌目的で本発明の成型体が各種の裁 と接した場合成型体よりの抗菌性成分の水器液相 への殆出は僅少であり、好ましい状態で殺菌が行 なわれることが確認された。

次に本発明の実施の態構を実施例により説明す るが、本発明は本実施制に限定されるものではな v.

男施例主

本実施例は天然のピオライトに銀を保持させた 本発明の抗菌性組成物の調製法に関するものであ る。米国産の天然のクリノプチョライト(主成分 : SiO2 . 7 2. 2 % : AL2O3 . 1 2. 9 % : MgO . 0.5 % : CnO . 0.8 % ; Na 20 . 3.7 % ; K20 . 4.45 (Fe 20 5 , 0.7 %) 1 0 0 ~ 2 0 0 / >> よの質粉末15kgに対して0.1 M 硝酸銀器維約3

(無水海衛

Б,

35

1=

夹施 例 2.

本実施例は天然のセナライトに銀を保持させた 木発明の抗簡性組成物の問題法に関するものであ る。国産の天然のモルデナイト(主成分:SiO2. 7 2.1 5 %; A£2O3 . 1 3.7 5 %; Fe2O3 . 0.205 (CaO . 2.265; K2O . 1.665; Na₇O、1.86乗)100~250メッシュの微粉 末3kgに対して 0.1 M 硝酸銀膏族 6 とを加え、得 られた混合物含有能の謎を 6.7 に調節した。次に これを昇混して70°~75℃に保持しなから1時 間25分損律を実施した。上記のイオン交換反応 終了後セオライト相を拒過し、引き続きそれの水 **佐を実施した。この場合の水洗は塩化銀試験によ** りセナライト相中に過剰の銀イオンがなくなるま で実施した。次に媒体として水を用いて水洗終了 符みゼオライトの限式物砕を行なった。最終的に 份砕生成物を篩を用いて分級して微細粒子の部分 在探取した。本实施例では平均粒子第 0.9 μm 比 表面積369 m2/9を有する銀含有抗菌性組成物 が 2.4 9 kg (100°~!10℃(乾燥基準) 得られた。

天然のクリノブチョライトを担定とする设含有抗菌性组成物(死像品) ķ ŝ 10 ... 子径 5.54 2 44 凯 놙 玷 X 松 \bowtie

外班台

W

*R

仁

án

水糕件

(班)

١R

4.1.5 20

80

¥ 4:::

413

モルデナ

%

6 7 ٠,0 2

Ċ

色

均粒子

2.3 6.6

7 ×

Νį

4:0

子孫 均松

င) င) न्ह (m) <u>بد</u>

突施例 3.

本実施別はA-慰の合成セオライトに銀を保持 させた本発明の抗菌性組成物の調製法に関するも のである。合成の A - 型ピオライト (0.9 9 N*₂O・ AL₂O₃ + 1.9 3 SiO₂ + xH₂O;平均粒子径 1.3 μm) の乾燥微粉末 2 kg に対して 0.1 5 M 硝酸銀水器液 48を加えて撹拌した後、さらに回調剤のために 希顧と水とを加えて金容を約712に保持した。 この場合水溶液相の円を 5.6 に調節した。次にス ラリーを含む混合液を窯温下に 4 時間機拌した。 イオン交換終了後ゼオライト相を沪過し、引き続 きそれの水洗を実施した。この場合の水洗は塩化 銀試験によりセオライト相中に過剰の銀イオンが なくなるまで実施した。次に上記の水疣を終了し た鎖ゼオライトを演圧下に乾燥した後、これを超 優粉砕機を用いて粉砕した。分級してから微細粒 子の部分を採取した。本実施例では平均粒子径0.9 лт 、比表而積 6 5 9 m²/8 を有する 銀合 有抗 菌性 組成物が1.5 8 kg (100°~110℃ 変換基準) 得られた。

実施例 4.

木実施例はY-型の合成セオライトに銀を保持 させた本発明の抗菌性組成物の調製法に関するも のである。合成のY - 型セオライト(1.09 Na 20 · AL 20 5 · 3.9 · 9 SiO 2 · xH 20 ; 平均粒子径 0.63 /m) の乾燥微粉末 2.5 kg に対して 0.108 M 硝酸銀水溶液5 とを加えて攪拌した後、さらに でれの川を調節するために希い酸と水とを加えて 全容を約9.1 ミに保持した。この場合水溶液相の 州を5.2 に鸐節した。次にスラリーを含有する混 合液を29℃付近で3時間10分攪拌した。上述 のイオン交換終了後、セオライト相を逆過し引き 続きそれの水洗を実施した。この場合の水洗は塩 化銀試験によりゼオライト相中の過剰の銀イオン がなくなるまで実施した。佐に上記の水洗を終了 した親ポオライトを高圧下乾燥した後とれを超散 **静砕機を用いて粉砕して分級し、微細粒子の部分** のみを採取した。本実施例では平均粒子径 0.6 mm 比表面積894㎡29を有する銀含有抗菌性組成物 が1.83㎞(100°~110℃乾燥暑限)得られた。

本実施例はXー型やオライトに銀を保持させた 本発明の抗菌性組成物の調製法に関するものであ る。合成のX - 脱ゼオライト(1.03 Na₂0·M₂0₃・ 2.3 3 SiO2 · xII2O;平均粒子径2.3 /m)の乾 燥粉末4kgに対して0.12M硝酸銀水溶液約8 € を加えて提擇した後、さらに団を調節するために 布い限と水とを加えて全容を約140に保持した。 との場合の水浴液相の引を 6.8 に保持した。次に、 スラリーを含有する混合液を25℃付近で3時間 30分批拌した。イオン交換終了後ゼオライト相 を便调し引き続きそれの水洗を実施した。との場 合の水洗は塩化銀試験によりセオライト相中の過 劉の銀イオンがなくなるまで実施した。次に上記 の水洗を終了した蝦ゼオライトの湿式粉砕を水を 媒体として実施した。最終的に粉砕生成物を篩を 用いて分級し簡細粒子の部分のみを採取した。本 実施例では平均粒子径 1.2 μm 、 比表面機 8 6 9 m²/8 を有する総合有抗菌性組成物が 3.0 4 kg (100°~110℃乾燥基準)得られた。

UC.
が対
31
£ 12
7
湯
14
(H (T)
13
įΔ.
đπ
2,73
-0
4-
٠,٠
世
阿
12-1
4
7
Ţ
ĸ
Ţ
翻

				20 并 米 形
10 17	έų		હર	2648
	دی	i	**	7
œ	8	2	်ဘ	2
Ċ.	;	6	(r)	c
			-	
图	র্বী	424	14	3,5
的粒子		괖	×	dit dit
ri-	1	12.	Øn.	13

X-型ゼオライトを担体とする銀含有抗菌性

組成物(乾燥品)

实 比 重: 2.2.4 含 水 率: 1.6.7.3.%

銀 含 有 量: 3.3 2 多 (無水基準)

突施例 6.

本実施例は Λ - 型ゼオライトに亜鉛を保持させた本等明の抗菌性組成物の調料法に関するものである。合成の A - 型ゼオライト $(1.03 \, Na_2O \, AL_2O_3 - 1.91 \, SiO_2 \cdot xH_2O$; 平均粒子径 $1.6 \, \mu m$) の乾燥粉末 $1.6 \, \mu c$ だって $0.9 \, 9 \, M$ 塩化亜鉛溶液 $3.1 \, \ell$ と水とを加えて金容量を $5.8 \, \ell$ 化保った。 この場合の水溶液相の性を $4.7 \, c$ 調節した。 次に得られたスラリー含有混合液を加配して $6.0 \, o$ ~ $7.0 \, c$ に保持して $6 \, b$ 時間機性を行なった。 イオン 交換終了後、ゼオライト相を遅ぬし、引き続いる 大変施した。 この場合の水洗は塩 化銀 数によりゼオライト 相中の過剰の塩素イオンがな くなるまで実施した。 次に上記の水洗を終了した

亜鉛セオライトを100°~110℃で乾燥した後、 速心式ポールで粉砕を行なって分級し微細粒子の 部分のみを採取した。

本実施例では平均粒子径 1.0 μm、比表面積 7 3 3 m²/8 を有する亜鉛含有抗菌性組成物が 1.1 0 kg (1.0 0°~1 1.0 C 乾燥 基準) 得られ

A - 型ゼオライトを担体とする亜鉛含有抗菌性

組成物(乾燥品)

平均粒子径: 1.0 //m

収 数: 1.10 kg

连 比 章: 2.53

*含水率:15.47%

亜 鉛 含 量:1114%(乾燥基準)

实施到 7.

本実施側は A - 型セオライトに銅を保持させた 本発明の抗菌性組成物の調製に関するものである。 合成の A - 型セオライト (0.9 9 Na₂0・AL₂0₃・ 1.9 3 SIO₂ ・ xH₂0 ;平均粒子径 1.3 μm)の蛇 - 繰砂末 1.8 kg に対して 0.4 8 M 硫酸第 2 側の水溶

特爾昭60-181002 (13)

献3.6 8と水とを加えて、全容量を約6.5 8 亿保った。との場合の水器機相の回を4.2 亿調節した。 次に供られたスラリー含有減を加温して70 ℃付近に保って機律をす時間総行した。イオン契換模 丁俊セオライト相を延過し、引き続きそれの水洗 を実施した。との場合の水洗性硫酸パリウム試験 によりセオライト相中に過剰の磁酸イオンがなく なるまで実施した。止配の水洗を終了した鋼でオライトは100°~110 ℃にで乾燥した。次に超 数粉砕板を用いて得られた乾燥品の粉砕を行なって分級し、微細粒子の部分のみを採取した。

本 実施 例では平均数子径 0.9 mm 、比表面模 5.7 9 m²/9 を有する総合有抗菌性組成物が 1.3 9 kg (100°~110℃ 6.5 基準) 得られた。

A - 型ゼオライトを担体とする網含有抗菌性 組成物(乾燥品)

平均粒子符: 0.9 //m

44 M = 1, 3 9 kg

瓦 比 班:233

合 水 第:16.94%

鰯 含 量:6.36%(乾燥基準)

突施例 8.

本実施例はA-型ピオライトに銀と亜鉛を保持 させた本発明の複合抗菌性組成物の調製に関する ものである。平均粒子領1.6/mを有する合成の A - 型 ピオライト(1.03 Na 20 · AL2Os .. 1.9 1 SiO2 · xH2O) の佐葉初末 0.9 1 kg に対し て AAgNO 5-2n(NO 5) 2 混合版 [0.1 1 MAg NO 5 ; 0.98 MZn(NO3)2]を約1.8 lと水とを加えて全 容量を約3.2 ℓに保った。この場合水溶液相の対 を 4.1 に調製した。次に得られたスラリー含有液 を25℃付近に6時間撹拌下に保った。イオン交 換終了後セオライト相を沪過し、引き続きそれの 水洗を実施しピオライト相中に過剰に存在する銀 イオンと銅イオンを除去した。次に上記の水洗終 了侨み銀、亜鉛セオライトを破圧下に乾燥した後、 乾燥品を超額粉砕器を用いて粉砕してから分級し、 微細粒子の部分を採取した。

本実施例では平均粒子後1.1 /m、比聚面積 7.1 8 m²/8 を有する傑-亜鉛含有抗菌性組成物 奶0.7 8 物(100°~110° 吃烧酱灌) 得ら

11.16 .

Λ - 製セオライトを担体とする銀ー亜鉛含有抗

高性和密物(乾燥品)

平均粒子括: 1.1 /m

权 数: 0.7 8 kg

前 比 重: 2.45

含 水 本: 1 5.2 9 %

抗菌性金額の含有量: Ag=1.42年:Zn=6.82チ

(位操基件)

夹箱例 9.

本実施的は天然のゼオライトに抗粛性の銀と亜鉛とを保持させた本発明の銀合抗菌性組成物の調 別に関するものである。

来国産の100~200メッシュの天然のチャバサイトの乾燥粉末1㎏に対して0.0 42 M 桶酸銀-0.0 8 M 桶酸銀鉛の混合溶液26 を加えた後、四調節を実施して4.6に保持した。混合額を電臨下低5時間操作した。イオン交換反応終了後世オライト相を洒滷し、引き続きそれの水洗を実施した。この場合の水洗は塩化銀試験により、ギオラ

イト相中に週期の製イオンがなくなるまで実施した。かに模数として水を用いて上記の水洗終了済みのセオライトの限式製造を行ない、最終的に簡を用いて粉砕生成物の分級を行なって、微細粒子の部分のみを採取した。本実施例では平均粒子係13 mm、比要簡複 4 6 3 m²/8 を有する銀ー亜鉛含有抗菌性組成物が0.7 4 kg (100°~110 C 乾燥基準) 得られた。

天然のチャパサイトを担体とする銀 - 亜鉛含有 抗菌性組成物(乾燥品)

平均粒子符: 1.3 //m

収 量: 0.7.4 kg

真 比 頁: 2.33

含水率:12.95%

提供性金額の含有数: Ag=0.915, Zn=2.85% (無水基準)

空临例 10.

本実施例は合成セオライトに銀、亜鉛および網の3種の抗菌性金属を保持させた複合抗菌性組成物の副製に関するものである。平均粒子径2.4 cm

特開唱60-181002 (14)

を有する合成のA-22でオート(1.02 Na20・AC2O3・1.96 SIO2・xH2O)の乾燥物来
1.55 km に対して0.04 8 M 耐燥線 - 0.59 M 硝酸 銀 - 0.61 M 硝酸第2 網の混合液 3.1 & と水とを加えて全容 最を約5.6 & に保った。この場合水溶液相の対を4.3 に調節した。次に得られたスラリー含有液を窒温にて7時間提押下に保った。イオン交換反応終了後セオライト相をが過し、引き続きそれの水洗を実施してセオライト相中に存在する過剰の銀イオン・網イオンおよび亜鉛イオンを除去した。次に上記の水洗終了済みの銀ー網ー亜鉛セオライトを減圧下に乾燥した後、乾燥品を超微粉砕機を用いて粉砕してから分級し微細粒

本実施例では平均粒子径 1.1~m、 比表面積 $5.5~8~m^2/9$ を有する銀ー亜鉛ー銅含有抗菌性組成物が 1.2~3~kg (10.0°~110~C 乾燥基準) 得 6れた。

子の部分のみを採取した。

A - 型セオライトを担体とする鉄 - 亜鉛 - 鍋含

有抗菌性組成物(乾燥品)

平均粒子径: 1.1 //m

収 <u>超</u>: 1.2 3 kg

真 比 重: 2.45

含水率:15.52%

抗菌性金属の含有: Ag=1.29%; Zn=6.36%;

Cu=7.84% (無水茶準)

実施例1~7は天然または合成セオライト素材に単一の抗菌性金属を保持させた、本発明の抗菌性組成物の調製法に関するものであり、一方実施例8~10は上記実施例と同様のセオライト素材に複数以上の抗菌性金属を保持させた本発明の抗菌性組成物の調製法に関するものである。何れの実施例の大きい多孔性の微細粒子よりなる抗菌性組成物が得られる。とれら抗菌性組成物の含水率は記載した如くである。乾燥品を放機状態の含水率は記載した如くである。乾燥品を加熱することにより容易に無水の抗菌性組成物がほられる。例えば乾燥状態の抗菌性組成物を被圧

下に270°~350℃に加熱することにより、 または390°~550℃の温度地で焼成すること により無水物が得られる。

以下汆白

相 1	3
-----	---

密新姆	成型体の 状	阿台市政	成 型 用 器材使用量	補助と	一部で用れて 際しての水	1 WATES	明時の含水料	成型体の	版型 体	の焼水	成似体
		(無水水準)		使用点	の飲か法 (正式がはし)	12 4cc	ily ph	乾燥温度	M 18:	助 指约	112044021
M 266 89 1 1		Ag==1.61 gs	NAAR X (3509) NAAR X	100	a	3829	(3555)	90 °~ 105 °C	510°~520°C	(3hrs)	R
	.) ~) mg c	Ag=1.62 ≰	(3803)	(28%)		3 7.5 %	(")	"	[11]	.t-	"
图 56 (四) 1 2	1/16"ペレット	Ag-=0 0785	NaAg Z (4009)	ベントナイト (30%) (0.B 1 (2%)	et	3 3.2 %	(3 hrs)	in) .h	510°~520°C	(4hrs)	N
火烧约13	1/16"."レット	Ag=0.91 % Zn=5.8 7 %	Na Ag Zn Z (4509)	ベントナイト (27g)	а	3 4 5 *	(비 .는)	اة) <u>ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ</u>	500°~510°C	(4hrs)	N
	1/8"ペンット		NaCu Y (3809)	ベントナイト (25%)	b	3 8.3 €	(10) .1:)	inj .l:	540°~550℃	(3.5 hrs).	N
	1/16"~~	Ag=2.06 %	Ne Ag Y (3703)	ベントナイト		3 6.1 %	(ia)t:)	151			
火焰到15	1/8"-9-01	Ag=2.0 6 5	NaAg Y (3809)	(30歩) ベントナイト	a i		[בן. (מו	5000-5100	(4hrs)	R
				(30%)	a	3 7.8 %	(In) E)	ial 'F	500°-510°C	(3.5 hrs)	N
长始约16 月	1/16"~~+	Ag≈1.93 ≰	Ag-Nat1 mordenite (6209)	ベントナイト (18%) O.B2 (3%)		2 9.1 %	(m _i:)	[6] <u>];</u>	550 ~ 560℃	(2hra)	И
以新的17	1/8"-21-1	Cu=2.9 4 5	NaCu Z (480g)	ベントナイト (30%)	B	3 4.0 %	(네 노)	(b) _t;	530°~540°	(4hrs)	N
₹ 8 €9118 1	1/8"ペレット	Zn=5.29 %	(3000)	ベントナイト (28%) (0.33 (2%)	ь	3 5.4 %	(4 hrs)	[n] _F	530°~540℃	(3.5 hrs)	N

X : X - 觀ゼオライト; Y : Y - 叡ゼオライト; Z : A - 親ゼオライト

a:水を添加;b:3乗床票水熔胀 O.B.-1 , O.B.-2 , O.B.-3 :有機結合剤

R:献圧下の焼成;N:常圧下の焼成

抗衛性組成物の成型体の物性値

(実施例11~18)

F! 1/6 (91)	成型体の形状	成型体の平均 強度 (ロブ成型体	見用和変
光鏡例 1-1	1~2mmだった 3~5mmビーズ	1.8 9 3.7 6	
共簡例 1-2	1/16"-3/-, 1	4.3 7	
実施例13	1/16"5001	4.8 1	1.3 2 8
海施例14	1/8"ペシット	4.6.9	1.1 9 9
海筋例15	1/16"-Wyk 1/8" -Wyk	4,8 4 8,9 6	I.1 2 4 1.0 6 4
罗施例16	1/16"~Vg+	7.5 3	1.4 9 3
基施9617	1/8"~V.,F	1 4.9 7	1.3 1 7
果婚例18	1/8"-7%1	1 3.6 8	1.2 7 9

次に本発明の抗菌性組成物の成型方法に関する 実施例を表1-2に示した。第1表は実施例11 ~18の成型条件を要約したものであり、一方第 2 表財成型結果を示したものである。実施例1.1 に使用した抗菌性セオライト Na Ag X 粉末は 異語 例5を参照して調製されたものであり、また実施 例12に使用した抗菌性セオライトNaAg Z 份末 は実施例3を参照して調製されたものであり、さ らに実施例13に使用した抗菌性ゼオライト Na Ag Zn Z 粉末は害施例 8 を参照して調製された ものである。実施例14の抗菌性 NaCu Y 粉末は Y 型セオライト (Na Y) と硫酸第2銅水溶液の 川4付近のイオン交換反応により調製されたもの である。実施例15の抗菌性ゼオライトNaAg Y 粉末は実施例 4 を参照して縄製されたものであり、 また実施細16の銀ー天然モルデナイト粉末仕裏 施例2を参照して調製されたもので、さらに実施 例17のNaCu Z 粉末社実施例7を参照して凋 製 されたものである。また実施例 1 8の Na Zn Z 粉 宋は実施例 6 を辞用して調製されたものである。

特開昭60-181002 (16)

第1異に睨載した如く提式成型に際しては、実 窓例12,16および18では無機系と有機系の 結合剤の併用を、他の実施例では無機系のベント ナイト結合剤のみを使用している。実施例2では ペントナイトと有機器のメチルセルロース (OB-1)結合剂を、実施例16ではペントナイトと有 機系のカルポキシメチルセルロース(OB-2) 結合剤を、また実施例18ではペントナイトと有 機系のとドロキシエチルセルロース(OB-3) 結合剤を使用している。第1表に配載した成型用 署村の平均粒子径位何れの実施例でも 1.8 μm 以 下であり、且つ素材使用量は何れも乾燥基準の値 である。また表記の結合制使用型は成型用素材 (乾燥品)に対するパーセントを示している。次 に提式混和に必要とする水分は単に水 (表に a と 記載)を添加するか、または3g尿素水溶液(表 に b と記載)を添加して供給された。乾燥済のみ のピーズ状またはペレット状の成型体の焼成条件 は第二表に記載した如く、常圧下の態成と減圧下 の糠成の2方法が異摘された。上述の異施例で得

られた焼成済み成型体の物性値を第2要に記載し た。與縮例11では1~2mおよび3~5mのピ ーズ状の成型を実施した。とれら2種の成型体の 平均強度(C)はそれぞれ1.89および3.7 6 kg/ ピーズであり、これよりみても強度の高い抗菌性 ピーズが得られることが判明した。実施例12~ 18の1/16"抗菌性ペレットの成型体のCは何れ も4.3 kpm/ペレット以上であり、一方1/8" 抗 関性ペレットのC は実施例14のC = 4.69 kg/ ペレットを除いては何れも8.9㎏/ペレット以上 に達している。これらの結果は本発明の成型法に より硬度が極めて高い成型体が得られることを示 している。また第2表に見掛密度の測定値を併記 してあるが、とれらの値は何れも大きく好ましい 高密度の抗菌性組成物の成型体が得られることを 示している。

次に本発明の抗菌性組成物の抗菌試験について 説明する。抗菌力の評価は下配の方法により実施 した。被検物質を100m/配の機度に懸濁し、 ディスクにしみこませた。培地に細菌類について

はMueller Finton 培地を、真菌についてはサプロー塞天培地を使用した。被検菌は建理食塩水に 10ⁿ /が存近させ培地に 0.1 m ロンラージやで分散させた。被検ディスクをその上にはりつけた。 刊完に際しては細菌類は 3.7 でで 1.8 時間経過後に関止者の有無を観察した。真菌は 3.0 でです過間経過後に関定者の有無を観察した。真菌は 3.0 でです過間経過後に判定した。

一方 真角の 列 機 率の 測定は 下記 の 方法により 実施した。

アスペルギルス・フラブス (Aspergillus Ilavus)の胞子懸濁酸 (10⁴ / of)の1 of を被物物質懸濁酸 (500 op / of) 9 of の中へ注入 犯歌し、30 C C 24時間作用させた。その0.1 of をサプロー塞天培地に分散させ、38 C C 48時間結論後に生在個体数を測定し死炭率を求めた。

以下汆白

IPS.	85 55 85	充语生品成	名氏物の評価以散		
祝客	医医性脂酸物色 抗學とDaV.	スタフィニエンカ ス・オーンラス (Staphy)storeus aureus	$x_2 >_{\mathcal{L}} y \in \mathcal{T}$. 3.9 (Escherichia coli)	シュードモナス・ エルギノーサ (Pseudamonas aeruginosa)	カンテイダ・ アルビカンス (Candida albicans)
第二名	死後後8天 (Dav.=1.1 um)	()	0	0	O
S S U	范操政部末 (DaV,=0.9 um)	Ç	0	0	0
ξ 2	组织设备法 (Dav.=0.94m)	O	0	0	0
米四岁3	乾燥散粉末 (DaV.=0.9 μm)	(')	0	0	0
湖	距錄微粉末 (DaV·=0.6 μm)	()	0	0	0
※78例5	热成做的末 (DaV·=1,2 um)	Ο	C	0	0
新西朗 6	英珠霞粉末 (DaV·=1.0 μm)	0	0	×	×
18 元三二二三二二二二三二二二三二二三二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二	在操發粉末 (DaV.=0.9 um)	Q	0	O	×
i	毛绿微粉末 (DeV·=1.1 μm)	Ö	0	0	0
文 記 2 2	禁成负税末 (DaV·=1,14m)	O	0	0	0
服 图 3 9	乾廉 微粉末 (DaV·=1.3 μm)	O	0	0	O
米馬图 10	€续散粉末 (DaV.=1,1 μm)	0	0	0	0

第4表 抗菌性組成物を用いた真菌の死破率制定

延縮例	抗角性相成物の状態と Daiv.	死蔵率多
実施例1	乾燥微粉末(DaV. = 1.1 //m)	100
. 1. 4 6	乾燥酸粉末 (DaV. =0.9 μm)	100
足施例 2一	焼成微粉末 (DaV.=0.9 μm)	100
实施例3	乾煙微粉末 (DaV.=0.9 μm)	100
実施例4	依牌微粉末(DnV.=0.6 //m)	100
灾施例5	焼成微粉末 (DaV.=1.2 μm)	100
実施例 6	乾燥微切末 (PaV.=1.0 //m)	8.8
郭 / 89 7	乾燥微粉末 (DnV. = 0.9 //m)	9.5
	乾燥微粉末 (DnV.=1.1/m)	100
海維約8	焼成飲粉末 (DnV.=1.1/1m)	100
與施例 9	乾燥微粉末 (DaV.=1.3 //m)	100
実施例10	乾燥微粉末 (DaV.=1.1 //m)	100
比较例A	微粉末	0
比較例 8	微粉末	0

DaV. =平均粒子径

本発明の抗菌性組成物の評価試験の結果を第3 表に記載した。試験に際しては抗粛性組成物の乾 嫌徴粉末と焼成 徴粉末(無水状態)の両方につい て4種の細菌に対する評価を行なった。実施例1 ~10で得られた抗菌性組成物は何れら良好な抗 闘力を有するととが判明した。さらに真菌の死滅 名の測定は前述の方法に従ってアスペルギルス・ ンラブス (Aspergillus (lavus)を用いて実 施し、第4表に示した如き好結果が何れの実施例 ても得られた。第4表の比較例AおよびBはそれ 老九塩蒸性炭酸瓶鉛(52nO·2CO2·4H2O)塩 基性炭酸钠 (CuCO3・Cu(OH)2・H2O)の散粉末 を用いて、本実施例と全く同様の方法でテスペル ポルス・フラプス (Aspergillus flavus) 亿 対する死被帯の測定を実施したものである。何れ の炭酸塩も効果がないことが判明した。一方本実 施例6(亜鉛-A型セオライト組成物)および実 筋例7 (銅-Λ型セオライト組成物)では抗菌力 は良好である。これらの比較よりみても多孔性の セオライト担体に保持された本発明の抗菌性組成 物の抗菌効果が顕著であることは明らかである。 次に本発明の方法で調製された抗選性組成物の 成型体の4種の翻選期に対する評価試験を行立っ で、その試験結果を第5裂に配数した。試験はペ レット成製品とそれの粉砕品の両方について実施 したが表配のように好結果が得られた。さらにア スペルギルス・フラブス(Aspergillus flavus) を使用して装製体をらびにそれの粉砕品の両方に ついて死減率の測定を行をい結果を第6表に戻し た。

この場合の抗菌力の評価は成型体を設検ディスクとして前述の評価法に従って実施した。また真菌の死薬溶測定はアスペルギルス・フラブス(Aspergillus (lavus)の胞子懸濁液(104個/元)に抗菌性の成型体を浸漉して、前述の死破率測定法に従って実施した。成型体の静砕品の抗菌力の評価試験と死滅率の開発は前述の方法と全く同様である。

				1/11/2	1400	0-10100	4 (16)
	+++7+4. Trechix (Candida albicans)	0	0	O.	0	×	×
<u>8</u>	ニッケェリヒア・ シュードモナス・ ニリ (Escherichis (Pseudomonss coli) aeruginosa)	0	0	0	0	0	0
は存の評官戦	エッシェリヒア・ コリ (Escherichia coli)	. 0	0	0	0	0	0
近隣性組成物の仮型体の評価裁験例 	スタフィロコンル ス・オーバンス (Staphylococ cus aureus)	0	0	0	0	0	×
近路性	成型体の形状	1/16"%1	同上粉碎品	1/16"3,1	同上粉碎品	1,8"2,1	1.8"8/1
第5表	漢語別	発を配った		经	6.66	実施例14	天庙例17

第6表 抗惰性組成物の成型体を用いた真菌に 対する死成率の御定例

	1 .	
実施例	抗菌性組成物の状態	死裁率の
	1~2 m t'-x'	9 6
実施例11	3~5 m = -x	9 6
	1~2歳ピーズの粉砕品	100
ST MG (50) 1 2	1/16" ペレット	100
実施例13 - 	间上粉碎品	100
	1/16" ペレット	9 8
実施例15	1/8" ペレット	9 7
	1/16"ペレットの粉砕品	1 0 0
実施例17	1/8" ペレット	8.3

実施例 19.

本実施例は本発明の抗菌性組成物の成型品の耐水性ならびに抗菌力保持能の試験に関するものである。実施例11により得られた抗菌性の成型体(3~5 mビーズ; NaAg X; C=3.76 kg/ビーズ; NaAg X; C=3.76 kg/ビーズ; NaAg X; C=3.76 kg/ビーズ; Na X (X) を内径22 mのガラス製の小カーラムに均一充坝して充塡床の容積を10 mkに保持した。これに対してイオン交換法により得られた脱塩水または市の水道水(X) なった。 X (X) を内断。X (X) を内断。X (X) を力に対した。X) ない。X (X) を力に対してイオン交換法により得られた脱塩水または市の水道水(X) を25~30 ml/minの流速で通水して本発明の成型体の耐水性と抗菌力保持能に関する試験を行なった。

第7表-A 通水試版(脱填水)

促出液量(0)	硫出液中の鉄濃度(ppb)
1 0.0	5
2 4.8	7
1 1 5	6

第7数一日 遊水試験(水遊水)

统出被量(6)	流出液中の銀邊度(ppb)
2 0	6
5 1	б
1 5 4	5

通水盛とカーラムよりの焼出液中の銀嚢膨との関係を第7表に示した。銀7表 - A かよび第7表 - B はそれぞれ脱塩水かよび水道水を使用して得られた結果を示したものである。 表配の臓は本発明の成型体よりの銀の府出が少なく ppt 量であり、好ましい状態に抗菌性成型体が保持されるとともり、が関いした。 さらに通水試験を通して本成型品のはは全く見られず耐水性が使れて本成型品のはりいてなった。 水道水 1540 の通水試験を終了した際に使用済み成型体の抗関力保持能を確認する ために、真菌に対する死酸率の側定をアスペルギルス・フラブス(Aspergillus flavus)を用いて実施した(類8表参照)。これより見ても本

発明の成型体の抗酶保持能が大きいことは明白で ある。

第8天

真関の死被率の側定

被物	体	死	成 郷	(∳)
3~5 m ピ· (実施例1			1 0	0
 小の水道水 通水試験終了			9	1

庚施例 20.

本実施例は本発明の抗菌性組成物の成型体の耐水性と抗菌力の試験に関するものである。実施例18により得られた抗菌性の1/8"ペレット(NaZnZ; C=1368kg/pellet; Zn=529季)を内径22mmのガラス製の小カーラムに均一充填して床の容積を11mkに保持した。これに対して実施例19と同じ水道水を20~25ml/mlnの流速で通水して通水量とカーラムより流出する亜鉛機底との関係をみた。試験結果を第

9 表に示した。

第9章

通 水 試 號 (水道水)

流出液費(の	流出液中の) 亚鉛濃度(ppb)
1 0	1	1
2 5	1	4
4 0	2	3
8 0	2	5
	L	

表記の値は本発明の亜鉛ーセオライト系の抗菌性ペレットの亜鉛の留出がppb 度の好ましい状態で行なわれることを示しており、一方通水試験を通じて上配の抗菌性ペレットの破損はなく、それの耐水性も充分であることが確認された。水道水80gの適水を終了した後使用資み成型体の抗菌が持続を強認するために、真菌に対する死故をの側定をアスペルイルス・フラブス(Aspergillus (lavus)を用いて突縮した。その結果使用資みペレットの抗菌能は依然保持されることが判明し

た(第10表約照)。

第10岁

真菌の死被率の測定

	拉	検	体	死被率	- (%)
実施例18の抗菌性ペレット (通水試験終了品)				2 8	-

実施例 21.

本実施例はニット品に対する抗菌加工を行せった例である。

素材:ポリエステル/綿(50/50)混舫、

自付2009/m²

(11)抗菌性セオライト粉末

[実施例3: Ag - A型セオライト粉末、

Ag = 3.785 (無水巷幣)]: 108/ l

(b) アクリル樹脂エマルション(固形分 50 多) : 20 8 / ℓ

(a)と(b)を水に分散調整した。この際分散剤をゼオ ライト重要の1.5 添加した。上記の調整液にポリ

74m960-181002 (20)

エステル/綿直紡ニットをパッド処理した。ピッ クチップはマングルにて100メとした。マング ルにて絞りたるものを100℃で5分間予備乾燥 した後、160℃で3分間熱処理を行なった。

上述の抗菌加工を実施したポリエステルノ縮准 紡ニットの小試験片を用いてエッシェリヒア・コ リ (Escherichia coli) かよび アスペルギル ス・フラブス (Aspergillus flavus)の南に ついて抗菌試験を行なったところ、何れの歯に対 しても効関効果があることが確認された。

本発明の抗菌性組成物は殺菌作用のみならず、 空気中に存在する微量の水分や炭酸ガス、また有 害な一酸化炭素、亜硫酸ガス、アンモニヤガス等 に対しても優れた吸着能力を有している。実施例 9 および 1 0 で得られた抗菌性組成物の活性化品 に対する気体の吸消等温線(25℃)を図1-4 に示した。何れの図中でも曲線-1は実施例9で 得られた抗菌性組成物に関するものであり、また 曲線-2は実施例10で得られた抗菌性組成物に 関するものである。第1回は亜硫酸ガス、第2回

は炭酸ガス、第3回はアンモニヤガス、また第4 図は水の吸着等温線に関するものである。

本発明の抗菌性組成物の成型体等を例えばエア ースイルターとして使用すれば空気の除湿、有害 ガスの除去も殺菌と同時に行える利点がある。

实施例22

本実施例は天然のゼオライトに銀を保持させた 本発明の抗菌性組成物の調製法に関するものであ る。実施例2で使用したと同じ国産の天然モルデ ナイト100~250メッシュの微粉末3.1 kgに 対して0.1 M硫酸銀脂族 6 & を加え得られた混合 物含有限の引を 5.9 に調節した。なにこれを昇碼 して70~75℃に保持しながら4時間攪拌を実 施した。上記のイオン交換反応終了後ゼオライト 相を沪竭し引続きそれの水洗を実施した。この場 合の水洗は塩化銀試験によりゼオライト相中に過 剰の銀イオンがなくなるまで実施した。次に得ら れたゼオライトを90℃付近で被圧乾燥した後、 ジェットミルによる乾式粉砕を実施した。最終的 に、粉砕品を分級して微細粒子の部分を採取した。

本実施例では平均粒子径2.5 /km 、比表面積 3 7 1 m²/8を有する銀合有抗菌性組成物が 2.5 2 kg (90 で乾燥基準)得られた。

天然のモルデナイトを担体とする銀含有抗菌性組

成物(乾燥品)

平均粒子径: 2.5 //m

収量 . 252 kg

真比重 : 2.37

含水密 : 6.60 \$

银含有量 : 2.23 % (無水蒸準)

实施例23

木実施例は実施例22で得られた抗菌性組成物 の成型例に関するものである。本成型に際しては 結合剤として有機の結合剤「メチルセルロース」 (0.8.-1):2 多溶液の20でに於ける比粘度= 7.000~10.000] [cps] のみを使用した。 抗菌性ペレット(1/8")の成型条件は下記の如く である。

実施例 - 23の成型条件

成型用素材の使用見 : 銀 - 天然モルデナイト(実 施 例 - 22),1.5㎏[Ag=2.23g (無 水 茶 準)]

結合剤の使用量: メチルセルロース(O.B.-1)7.5%

湿式混和時の水分: 3 3.6 %

混和時間: 2時間30分

1/8⁴ペレットの乾燥温度: 1 0 0°~1 0 5 ℃ 成型体の焼成時間: 5 5 0°~5 6 0 ℃ (2hrs)

上記の成型条件により得られた1/8"抗菌性ペレ ット[Ag=2.21%(無水基準)]の平均強度は 8.2 7 kg/ペレット、またそれの見掛密度は1.352 であった。本成型例に於ては、前述の如く、有機 結合剤のみを使用しており、使用したメチルセル ロースは上記の焼成温度では完全に分解する。従 って焼成済みの抗菌性ペレット中へのメチルセル ロースの残留は殆んど見られない。

前述の抗菌性組成物の評価試験に従って実施例-22で得られた粉末状の抗菌性組成物ならびにそ れの成型体[1/8"ペレット(実施例-23)]の抗菌性の 評価試験を行って第11要記載の結果を得た。

特局昭60-181002 (21)

表記の如く、実施例 - 22 および23 で得られた それぞれ微粉末および抗菌性ペレットは何れも良 好な抗菌力を示すことが判明した。次に両実施伊、 で得られた抗菌性組成物(粉末ならびに成型体) を用いて、前述の方法により、アスペルギルスフ ラブス(Aspergillus flavus)を用いて真菌 の死被率の研究を行った。何れの飲料についても 死就率は100 乗良好の結果が得られた。

コンディダ・ ブルビカンス (candida albicans) Ó \bigcirc ソユードモナス・ (pseudom, onas aeruginosa) \bigcirc \odot (escherichis エッシェリヒア・コリ 抗酸性の幹値数数 0 0 スタフイロコッカス・ Staphylococcus 11天 \bigcirc \bigcirc オーフクス Dav=平均粒子径 aureus) 1/8"ペレッド 数粉末 Dav=2.5 um \$ 炀 東橋例-32 実施例-23 液陷的

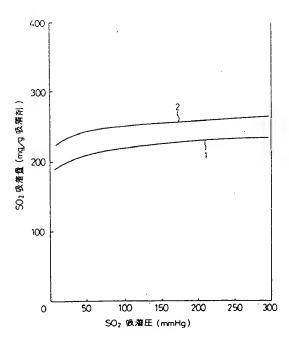
なお、この明細費に記載した粒子径は光透過法 により確定したものである。

4. 図面の簡単な説明

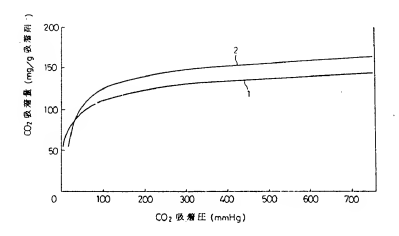
第1~4図は吸着等温線に関するものである。 第1図は亜硫酸ガス、第2図は炭酸ガス、第3図 はアンモニャガス、また第4図は水の吸着等温線 を示したものである。何れの図中でも、曲級-1 は実施例9で得られた抗菌性組成物に関するもの であり、また曲線-2は実施例10で得られた抗 菌性組成物に関するものである。いずれも25℃ における結果を示す。

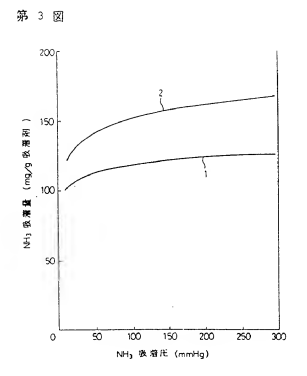
図面の浄告(内容に変更なし)

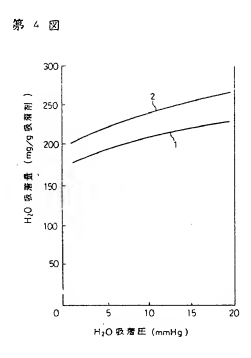
第1図



第 2 図







特開昭60-181002 (23)

手 挑 補 正 存 (自発)

昭和59年4月24日

特許庁長官 若 杉 和 夫 殿

1. 事件の表示

昭和59年特許願第36142号

2. 発明の名称

ゼオライトを担体とする抗腐性組成物および その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出期人

名称 (095) 维紡株式会社 名称 関東化学株式会社

4. 代 現 入

住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目8番10号

5. 補正の対象

(1) 図 園

(2) 委任状

6. 棚正の内容

⑴ 別紙の通り浄書図面を追究する。(内容に 変更なし)

⑵ 別紙の通り委任状を追究する。

7. 添付書類の目録

(1) 🏞 🕏 🗵 面 (2) 委任状 1 通

2 im